

LEGISLAÇÃO

NACIONAL

[Decreto Regulamentar Regional n.º 1-A/2021/A - Diário da República n.º 4/2021, 1º Suplemento, Série I de 2021-01-07](#)

Região Autónoma dos Açores - Presidência do Governo

Regulamenta, na Região Autónoma dos Açores, a aplicação do [Decreto do Presidente da República n.º 6-A/2021](#), de 6 de janeiro, que renova o estado de emergência

[Decreto n.º 2-A/2021 - Diário da República n.º 4/2021, 2º Suplemento, Série I de 2021-01-07](#)

Presidência do Conselho de Ministros

Regulamenta a prorrogação do estado de emergência decretado pelo Presidente da República

[Decreto-Lei n.º 4/2021 - Diário da República n.º 5/2021, Série I de 2021-01-08](#)

Presidência do Conselho de Ministros

Estabelece o alargamento da ADSE aos titulares de contrato individual de trabalho que exerçam funções em entidades de natureza jurídica pública

[Decreto do Presidente da República n.º 6-A/2021 - Diário da República n.º 3/2021, 1º Suplemento, Série I de 2021-01-06](#)

Presidência da República

Renova a declaração do estado de emergência, com fundamento na verificação de uma situação de calamidade pública

[Resolução da Assembleia da República n.º 1-A/2021 - Diário da República n.º 3/2021, 1º Suplemento, Série I de 2021-01-06](#)

Assembleia da República

Autorização da renovação do estado de emergência

[Portaria n.º 4/2021 - Diário da República n.º 1/2021, Série I de 2021-01-04](#)

Saúde

Segunda alteração à [Portaria n.º 390/2019](#), de 29 de outubro, que procede à quarta alteração à [Portaria n.º 224/2015](#), de 27 de julho (estabelece o regime jurídico a que obedecem as regras de prescrição e dispensa de medicamentos e produtos de saúde e define as obrigações de informação a prestar aos utentes)

COMUNITÁRIA

[Decisão \(UE\) 2021/3 do Conselho, de 23 de novembro de 2020, relativa à posição a tomar em nome da União Europeia na sexagésima-terceira sessão reconvocada da Comissão dos Estupefacientes sobre a inclusão da canábis e das substâncias](#)

[relacionadas com a canábis nas listas da Convenção Única sobre os Estupefacientes de 1961, alterada pelo Protocolo de 1972, e da Convenção sobre as Substâncias Psicotrópicas de 1971](#)

[Resumo das decisões da União Europeia relativas às autorizações de introdução no mercado dos medicamentos de 6 de janeiro de 2021 a 6 de janeiro de 2021 \[Publicado nos termos do artigo 13.o ou do artigo 38.o do Regulamento \(CE\) n.o 726/2004 do Parlamento Europeu e do Conselho \]](#)

[Acordo de Comércio e Cooperação entre a União Europeia e a Comunidade Europeia da Energia Atómica, por um lado, e o Reino Unido da Grã-Bretanha e da Irlanda do Norte, por outro \(anexo TBT-2 - Medicamentos\)](#)

REGULAÇÃO

MINISTÉRIO DA SAÚDE E
FINANÇAS

[Despacho n.º 271/2021 - Diário da República n.º 5/2021, Série II de 2021-01-08](#)

Saúde - Gabinete da Ministra

Designa os membros da Comissão de Ética para a Investigação Clínica (CEIC)

[Despacho n.º 272/2021 - Diário da República n.º 5/2021, Série II de 2021-01-08](#)

Saúde - Gabinete da Ministra

Subdelega na diretora-geral da Saúde a competência para a prática de todos os atos necessários à aquisição de vacinas contra a COVID-19, no âmbito do procedimento europeu centralizado, bem como a despesa necessária ao seu armazenamento e administração

[Portaria n.º 4/2021 - Diário da República n.º 3/2021, Série II de 2021-01-06](#)

Finanças e Saúde - Gabinetes da Secretária de Estado do Orçamento e do Secretário de Estado da Saúde

Autoriza o Centro Hospitalar Universitário de São João a assumir um encargo plurianual até ao montante de 1 676 161,46 EUR, a que acresce IVA à taxa legal em vigor, referente à aquisição de serviços de realização de sessões de hemodiálise com fornecimento de consumíveis e equipamento contra consumo

[Portaria n.º 5/2021 - Diário da República n.º 3/2021, Série II de 2021-01-06](#)

Finanças e Saúde - Gabinetes da Secretária de Estado do Orçamento e do Secretário de Estado da Saúde

Autoriza o Centro Hospitalar Universitário de Lisboa Central a assumir um encargo plurianual até ao montante de 814 950,00 EUR, a que acresce IVA à taxa legal em vigor, referente à aquisição de reagentes para citometria de fluxo para o Laboratório de Hematologia e Patologia Clínica.

[Portaria n.º 6/2021 - Diário da República n.º 3/2021, Série II de 2021-01-06](#)

Finanças e Saúde - Gabinetes da Secretária de Estado do Orçamento e do Secretário de Estado da Saúde

Autoriza o Centro Hospitalar Universitário de Lisboa Central a assumir um encargo plurianual até ao montante de 249 560,00 EUR, a que acresce IVA à taxa legal em vigor,

referente à aquisição de prestação de serviço de recolha e transporte de dispositivos médicos contaminados a reprocessar e entrega de dispositivos médicos reprocessados.

INFARMED

[Comunicado de Imprensa - EMA dá parecer positivo a segunda vacina COVID-19 na UE](#)

[Área dedicada às vacinas COVID-19 no site do Infarmed](#)

[Publicação para efeitos do artigo 15º-A do Decreto-Lei n.º 176/2006, de 30 de Agosto - pedidos de autorização de introdução no mercado de medicamentos genéricos.](#)

SPMS

Publicações

[Lista de Entrada em Vigor](#) dos novos CPA – 08-01-2021

EMA

Medicinal Products for Human Use | Other: [Comirnaty - Product Information as approved by the CHMP on 8 January 2021, pending endorsement by the European Commission](#) (new)

Medicinal Products for Human Use | News and press releases: [Extra dose from vials of Comirnaty COVID-19 vaccine](#)

Medicinal Products for Human Use | [Minutes of the CHMP meeting 9-12 November 2020](#) (new)

Medicinal Products for Human Use | Agenda: [Programme and registration form - eXtended EudraVigilance Medicinal Product Dictionary training course \(2021\)](#) (updated)

Medicinal Products for Human Use | [Treatments and vaccines for COVID-19](#) (updated)

Medicinal Products for Human Use | [COVID-19: latest updates](#) (updated)

Medicinal Products for Human Use | Summary of opinion: [COVID-19 Vaccine Moderna, COVID-19 mRNA vaccine \(nucleoside modified\)](#), 06/01/2021, Positive

Medicinal Products for Human Use | News and press releases: [EMA recommends COVID-19 Vaccine Moderna for authorisation in the EU](#)

Medicinal Products for Human Use | Regulatory and procedural guideline: [Dossier requirements for centrally authorised products](#) (updated)

Medicinal Products for Human Use | Regulatory and procedural guideline: [Dossier requirements for referral, active substance master files \(ASMF\) and nationally authorised products \(NAPs\) submissions \(PASS107, workshare, signal detection procedures\) and ancillary medicinal substances in a medi...](#) (updated)

Medicinal Products for Human Use | Other: [Pharmacovigilance fees: questions and answers](#)

Medicinal Products for Human Use | [Nullification ICSRs received by EudraVigilance](#) (updated)

Medicinal Products for Human Use | [PRAC recommendations on signals adopted at the 26-29 October 2020 PRAC meeting](#) (updated)

Medicinal Products for Human Use | [Minutes of the CHMP meeting 14-17 September 2020](#) (new)

HMA

CMDh

[UPDATE - Report from the meeting held on 8-9 December 2020](#)

[UPDATE - CMDh annotated QRD template for MRP/DCP;](#)

[UPDATE - Requirements on submissions \(number and format\) for Variations and Renewals within MRP and National procedures;](#)

[UPDATE - Requirements on submissions \(number and format\) for New MA Applications within MRP, DCP or National procedures;](#)

COMISSÃO EUROPEIA

[Cross-border Healthcare Expert Group - Minutes \(26 November 2020\)](#)

[Publication - Treatable Mortality in an International Perspective: Feasibility Study for Methodological Improvements](#)

[Summary record - 91st meeting of the Pharmaceutical Committee \(17 November 2020\)](#)
